

医療的ケア児とは？

医療的ケア児とはたんの吸引、経管栄養、酸素投与、人工呼吸器の管理などの医療的ケアが日常的に必要な子どものことです。

経管栄養

酸素

人工呼吸器

など

たんの吸引



栃木県より本事業を受託して実施する事業者

「特定非営利活動法人うりずん」をご紹介します

うりずんは、子どもたちが友だちと楽しく遊び、両親は育児や介護から離れひと休みできる場所です。日中一時支援や児童発達支援、放課後等デイサービスなど、子どもとその家族が自分らしい生活を送るために良質なサービス・仕組みを作り続けています。うりずんは、障害を持った子どもと家族が「普通」に暮らすことができる社会を目指しています。



栃木県医療的ケア児等支援センター センター長
認定特定非営利活動法人うりずん 理事長
ひばりクリニック 院長
高橋 昭彦

サポート体制



看護師 1 名・相談支援専門員 1 名
(医療的ケア児等コーディネーター)



相談の流れ

対象

- ・ご本人 (18 歳未満の児、18 歳以上の方)
- ・ご家族
- ・関係者、支援者 など

相談受付

QRコードまたはHPから相談受付フォームにアクセスし、必要事項を入力してください(お電話等でも受付いたします)。

URL <https://kukurun.org>



▲相談受付フォーム

相談日の調整

こちらからお電話またはメールにて相談日時を調整いたします。



相談

状況に応じて、お電話やセンターでの面談、訪問などにより、ご相談内容を詳しくお聞きします。



相談窓口



栃木県医療的ケア児等支援センター **くくるん**

〒321-2116 宇都宮市徳次郎町365-1(特定非営利活動法人うりずん内)

TEL **028-678-4601**

FAX 028-665-7744

受付時間 9:00~17:00
(土・日・祝日・年末年始・施設の休館日を除く)

MAIL ikea-tochigi@hibari-clinic.com

HP <https://kukurun.org>



MAP



こころがつながる
支援が広がる
地域を創る

栃木県医療的ケア児等支援センター

くくるん



© 栃木県 ナイチユウ © 栃木県 とちまるくん



お子さんとご家族が
地域で安心して自分らしく
生活を送れるようサポートする
相談支援センターです。

「くるん」の支援と取り組み

どんなことをして
くれるんだろう？

「こんなこと聞いていいのかな？」も相談OK!

相談支援

ご本人・ご家族はもちろん、支援者の皆さんからのご相談をお受けいたします。医療的ケアが必要なお子さんやご家族が、安心して地域で暮らしていけるよう、相談内容に応じて、地域の関係機関と連携しながら支援していきます。

今後について不安があるけどどこに相談したらいい？

NICU(新生児集中治療室)を退院する時に地域でどんなサービスを利用できるか知りたい。

医療的ケア児等の支援について具体的な方法を知りたい。

家族同士での交流をしたい。 etc...

OK!

そのほか、お困りのことがあればお気軽にご相談ください。

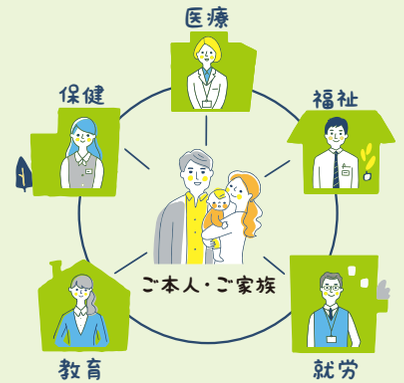
ご相談希望の方は、QRコードまたはURLを読み、相談受付フォームより相談受付をしてください。受付後、こちらからご連絡させていただきます。

※詳細は裏面をご覧ください。 ▲相談受付フォーム

関係機関と連携して地域の支援体制を作る

地域づくり

県内市町や関係機関と連携し、保健・医療・福祉・教育・就労などの関係機関に協力を呼びかけ、ネットワークを構築していきます。



多職種連携のための「こころ配り」・・・・・・・・・・

地域の困りごとは単一のサービスや職種の関わりで解決することはむしろ困難です。そこで必要になるのは、本人の暮らしに向き合う多職種が手を取り合って問題を解決するプロセスです。そのために、「聴く・出向く・繋ぐ・支える」というこころ配りを大切に取り組んでいきます。

栃木県医療的ケア児等支援センター「くるん」とは？

障害があってもなくてもともに生きる社会の実現を目指して

医療の進歩により、多くの幼い命が助かる一方で、障害を抱えた「医療的ケア児」と24時間その子どもを育児・介護している家族が暮らしています。

栃木県医療的ケア児等支援センター「くるん」は、医療的ケアが必要なお子さんとそのご家族、関係者の皆さんが、気軽に相談ができる支援センターです。

「くるん」は、おくるみに「くるん」と包まれて子どもがスヤスヤ眠るような、安心できる場所であって欲しい、多くの人たちがつながってくくられていく「くるん」という願いから名づけられました。

沖縄語で「くるん」は心のことです。
心がつながるやさしい場所がありますように。

ご家族・きょうだいのこころもサポート

家族支援

きょうだいを含むご家族を対象とした研修会や相談会、交流会を企画・実施いたします。

きょうだいとは？・・・・・・・・・・

病気や障害のある方の兄弟・姉妹を「きょうだい」と呼ぶことがあります。



講演会やホームページでの情報発信

普及啓発

医療的ケア児等、ご家族および支援者向けの情報をホームページで発信いたします。また、医療的ケアが必要なお子さんや、そのご家族への理解を図るため、県民を対象とした講演会を開催いたします。

